

Efavirenz , Emtricitabina , Tenofovir DF



Marca comercial: Atripla

Clase de medicamento: Combinaciones farmacéuticas

El medicamento conocido como Atripla contiene tres antirretrovirales, a saber, efavirenz (Sustiva), emtricitabina (Emtriva) y fumarato de disoproxilo de tenofovir (tenofovir DF o Viread). El efavirenz es un inhibidor de la transcriptasa inversa no análogo de los nucleósidos (NNRTI). La emtricitabina y el tenofovir DF son inhibidores de la transcriptasa inversa análogos de los nucleósidos (NRTI). Los NNRTI y los NRTI bloquean la transcriptasa inversa, una proteína que necesita el VIH para multiplicarse.

Formas de empleo para el tratamiento del VIH/SIDA

El efavirenz, la emtricitabina y el tenofovir DF han sido autorizados individualmente por la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) para el tratamiento de la infección por el VIH en adultos. Además, el efavirenz y la emtricitabina han sido autorizados para el uso en niños. Puesto que los tres suelen recetarse juntos, los fabricantes los han mezclado en una tableta. Atripla fue autorizada por la FDA como tableta combinada el 12 de julio de 2006 para el tratamiento del VIH en adultos. Se puede usar como régimen completo o junto con otros antirretrovirales.

Atripla no cura ni previene la infección por el VIH ni el SIDA ni reduce el riesgo de transmisión del virus a otras personas.

Presentación/Administración

Se fabrica en tabletas de administración oral, sin comida.

Dosis diaria recomendada

La dosis diaria recomendada de Atripla es una tableta (600 mg de efavirenz, 200 mg de emtricitabina y 300 mg de tenofovir DF) una vez al día. No se recomienda para menores de 18 años. Algunos pacientes, por ejemplo, los afectados por enfermedad renal o hepática, pueden necesitar una dosis diferente de efavirenz, emtricitabina y tenofovir DF. Esos pacientes no deben tomar Atripla.

Contraindicaciones

Las advertencias y los efectos secundarios de Atripla pueden ser similares a los correspondientes a cada producto por separado. (Véase el prospecto de cada uno de ellos para obtener más información.) Los niños no deben tomar Atripla.

Posibles efectos secundarios

Además de sus efectos deseables, Atripla puede causar algunos efectos adversos. Entre los efectos graves del

efavirenz cabe citar raciocinio anormal, confusión, depresión, alucinaciones, pérdida de la memoria, ideas paranoicas y pensamientos de suicidio. Algunos pacientes pueden tener una erupción grave. Los NRTI de Atripla pueden causar acidosis láctica y enfermedad hepática, a veces mortales, así como trastornos sanguíneos o debilidad muscular. Es necesario avisar al médico si la persona que toma este medicamento presenta dolor y debilidad de las articulaciones o los músculos, dificultad respiratoria, dolor de estómago con náuseas o vómito, sensación de frío (especialmente en los brazos y las piernas), mareo, rapidez o irregularidad de los latidos del corazón, coloración amarillenta de la piel, orina oscura, heces claras e inapetencia. La discontinuación del tratamiento con Atripla puede causar una reacción grave en los pacientes infectados por el virus de la hepatitis B. Es preciso avisar al médico si el paciente tiene alguno de estos efectos secundarios. Algunos efectos pueden ser leves y disminuir o desaparecer con el uso continuo del medicamento. Los pacientes deberán informar al médico si esos efectos secundarios continúan o son molestos.

Interacción con otros medicamentos y la comida

Es preciso avisar al médico sobre cualquier otro medicamento que tome el paciente, ya sea recetado, de venta libre o natural (a base de hierbas).

Ensayos clínicos que usan o han usado este medicamento

Para obtener información en español acerca de ensayos clínicos que estudian efavirenz , emtricitabina , tenofovir df, visite el sitio web de AIDSinfo: <http://www.aidsinfo.nih.gov/ClinicalTrials> y haga clic en el enlace azul en español al inicio de la página. En la casilla de búsqueda, escriba efavirenz , emtricitabina , tenofovir df. Esta búsqueda está limitada a ciertos ensayos clínicos patrocinados por el gobierno y traducidos al español.

Para hacer una búsqueda más completa de ensayos clínicos para el tratamiento del VIH/SIDA, visite el sitio web de [clinicaltrials.gov](http://www.clinicaltrials.gov) en <http://www.clinicaltrials.gov> para utilizar una base de datos de ensayos clínicos en inglés. En la casilla de búsqueda, escriba Efavirenz / Emtricitabine / Tenofovir

Efavirenz , Emtricitabina , Tenofovir DF



Ensayos clínicos que usan o han usado este medicamento (cont.)

disoproxil fumarate AND HIV infections.

Fabricantes

Efavirenz / Emtricitabine / Tenofovir disoproxil fumarate

Bristol - Myers Squibb Co
PO Box 4500
Princeton, NJ 08543-4500
(800) 321-1335

Atripla

Bristol - Myers Squibb Co
PO Box 4500
Princeton, NJ 08543-4500
(800) 321-1335

Efavirenz / Emtricitabine / Tenofovir disoproxil fumarate

Gilead Sciences Inc
333 Lakeside Dr
Foster City, CA 94404
(800) 445-3235

Atripla

Gilead Sciences Inc
333 Lakeside Dr
Foster City, CA 94404
(800) 445-3235

Para más información

Comuníquese con su médico o un especialista en información sobre salud de AIDSinfo:

- al teléfono: 1-800-448-0440 De lunes a viernes, de mediodía hasta las 5 p.m., hora del este
- al Live Help: http://aidsinfo.nih.gov/live_help De lunes a viernes, de mediodía hasta las 4 p.m., hora del este